# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representation of The original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

## THIS PAGE BLANK (USPTO)

PCT WELTORGANISATION FÜR GESTIGES EIGENTUM
Internationale Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

A61K 31/15, 31/155, 31/42	A2	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 95/01168 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 12. Januar 1995 (12.01.95)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE (22) Internationales Anmeldedatum: 28. Juni 1994 (	E94/0075 (28.06.94	CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT
(30) Prioritätsdaten: P 43 21 444.4 28. Juni 1993 (28.06.93)  (71)(72) Anmelder und Erfinder: CLEMENT, Bernd Johann-Fleck-Strasse 27, D-24106 Kiel (DE).	DI (DE/DE)	Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Reziehts
(74) Anwalt: PFENNING-MEINIG-BUTEN BERGMANN-NÖTH-REITZLE-KRAUS; Mozi 17, D-80336 München (DE).	ISCHÖN Artstrassa	1

(54) THE: PHARMACEUTICAL PREPARATIONS WITH AN ACTIVE PRINCIPLE CONTAINING MODIFIED AMIDIN GROUPS

(54) Bezeichnung: PHARMAZEUTISCHE ZUBEREITUNGEN MIT EINEM WIRKSTOFF, DER MODIFIZIERTE AMIDINGRUPPEN **ENTHĀLT** 

#### (57) Abstract

A novel pharmaceutical preparation contains an active principle with at least one pharmaceutically active amidin group which may be orally absorbed. The amidin group is a compound selected from the group (a), (b) and (c), in which R7 stands for hydrogen, an alkyl residue and/or an aryl residue.

#### (57) Zusammenfassung

CHEEL COLLEGE OF

Die Ersindung betrifft eine neuartige pharmazeutische Zubereitung, enthaltend einen Wirkstoff der mindestens eine wirksame Amidin-Gruppe aufweist, die eine pharmazeutisch wirksame Amidin-Gruppe enthält, welche oral angewendet werden kann. Dabei liegt die Amidin-Gruppe in Form einer Verbindung vor, die ausgewählt ist aus der Gruppe (a), (b), (c), worin R7 Wasserstoff, ein Alkylrest und/oder ein Arylrest ist.

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien	
AU	Australieu	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malewi	
BB	Barbados	GB TO	Georgien	NE.	Niger	ļ
BE	Beigien	GN	Guinea	NL	Niederlande	
BF	Burkina Feso	GR	Griechenland	NO	Norwegen	_ !
BG	Bulgarico	ELO	Ungarn	NZ -		
BJ	Benin	· · EE	Irland	PL	Polen	
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal	i
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Ruminien	
CA	Kanada	KE	Konya	RU	Russische Föderation	
GF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgislsten	SD	Sudan	
cc	Koago	KP	Demokratische Volkarepublik Korea	SE	Schweden	
CE	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Siowenien	
a	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Siowakei	
CM	Kamerun	Ц	Liechtenstein	SN	Senegal	
CN	China	ī.ĸ	Sri Lanka	TD	Techad	
	Tachechoslowakel	LU	Linemburg	TG	Togo	
cs	Tachechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan	
CZ	Deutschland	MC	Monaco	IT	Trinidad und Tobego	
DE		MD	Republik Moklan	UA	Ulcraine	
DK	Dänemark	MG	Madagaskar	US	Vereiniste Stasten von Amerika	
ES	Spanica	ML	Mali	UZ	Usbekistan	
П	Finnland			VN	Victor	
FR	Frankreich	MN	Mongoici	414	* Policies	

5

#### PHARMAZEUTISCHE ZUBEREITUNGEN MIT EINEM WIRKSTOFF, DER MODIFIZIERTE AMIDINGRUPPEN ENTHÄLT

Die vorliegende Erfindung betrifft eine neuartige pharmazeutische Zubereitung, enthaltend einen Wirkstoff der mindestens eine wirksame Amidin-Gruppe aufweist und deren Verwendung.

Um Pneumocyctis carinii Pneumonie, an der nahezu 70% aller Aids-Patienten ohne prophylaktische Maßnahmen während ihres Krankheitsverlaufes erkranken, zu therapieren, ist es bekannt, wäßrige Lösungen von Pentamidin-Diisethionat mit Hilfe von speziellen Verneblern in Aerosolform anzuwenden. Hierbei besitzt dieses bekannte Pentamidin-Diisethionat eine Struktur, wie sie nachfolgend durch die Formel P wiedergegeben ist.

30

35

Das bekannte Pentamidin-Isethionat weist jedoch den Nachteil auf, daß es bei oraler Anwendung schlecht resorbiert wird und somit bei dieser Applikationsart keine pharmakologische Wirkung im Körper ausüben kann. Aus diesem Grund wurde das Präparat intramuskulär oder intravenös an die Patienten verabreicht. Die dazu vorhandenen galenischen Formulierungen weisen jedoch gravierende Nebenwirkungen auf, die auf die Applikationsform zurückzuführen sind.

Bei intravenöser Applikation können ein starker Blutdruckabfall (Hypotonie) verbunden mit Übelkeit und
Erbrechen bis hin zur Ohnmacht auftreten. Die intramuskuläre Applikation bietet auch keine besonderen
Vorteile, da häufig starke Schmerzen an der Einstichstelle bis hin zu Gewebsnerkrosen, die einer langwierigen Folgebehandlung bedürfen, beobachtet werden.

Bei der zuvor beschriebenen Vernebelung des Pentamidin-Diisethionat treten diese Nebenwirkungen nicht
auf. Allerdings sind durch Vernebelung nur leichte
bis mittelschwere Fälle von Pneumocyctis carinii
Pneumonie zu behandeln, da eine schwere Erkrankung
eine Inhalation des Aerosols unmöglich macht oder
zumindestens erheblich erschwert. Des weiteren setzt
diese Anwendungsform ein hohes Maß an Kooperation des

WO 95/01168

Patienten voraus, weil der Patient die richtige Inhalationstechnik lernen muß, um eine gleichmäßige Wirkstoffverteilung zu erzielen, die letztendlich auch entscheidend für den Therapieerfolg ist.

5

10

15

20

25

Der geringen systemischen Belastung bei der Aerosoltherapie und der damit verbundenen geringeren Toxizität dieser Applikationsform stehen aber einige gravierende Nachteile gegenüber. So erfordert jede Anwendung einen ambulanten Krankenhausaufenthalt, bei der möglichst ein Arzt zugegen sein sollte, da bei der Aerosoltherapie häufig (bis zu 15% der Anwendungen) Bronchospasmen auftreten können, die ärztliche Gegenmaßnahmen erforderlich machen. Außerdem wird für die pulmonale Applikation ein spezieller Vernebler benötigt, der eine gleichförmige Teilchengröße von 0.5 bis  $30~\mu m$  Durchmesser erzeugen kann.

Je nach Verneblertyp und je nach Art der Einstellung dieses Gerätes gelangen häufig nicht ausreichende Wirkstoffkonzentrationen an den vorgesehenen Wirkort.

Verlaufsformen mit extrapulmonarer Beteiligung können auf diese Art und Weise nicht therapiert werden. Damit verbunden ist die Rezidivrate von Pneumocyctis carinii Pneumonie bei nicht regelmäßiger ordnungsgemäßer prophylaktischer Anwendung der Aerosoltherapie erhöht.

Wie vorstehend dargelegt, zeigen Pentamidin enthaltene pharmazeutische Zubereitungen bei oraler Anwendung
nahezu keine pharmakologische Wirkung. Die Voraussetzung für einen therapeutischen Effekt eines Wirkstoffes, nach oraler Gabe, stellt nämlich dessen Aufnahme
aus dem Magen-Darm-Trakt dar. Der wichtigste Mechanismus

PCT/DE94/00756

5

10

15

4

eines solchen Membrandurchtritts ist dabei die passive Diffusion. Der Grad der Resorption auf dem Wege der passiven Diffusion ist nun dabei abhängig von der Lipopholie und damit eng in Zusammenhang stehend von der Acidität bzw. der Basizität des Wirkstoffes. Eine stark basische Verbindung wie das Pentamidin (pK = 11,4) liegt im Magen (pH = 1) und im Darm (pH = 7,4) nahezu vollständig ionisiert vor. Das Molekül ist während der gesamten Magen-Darm-Passage hydrophil. Eine orale Resorption, die an den Durchtritt einer lipophilen Membran gebunden ist, erfolgt daher nur in einem sehr geringen Maße. Die starke Basizität des Pentamidin ist dabei auf seine funktionellen Gruppen, nämlich die Amidine zurückzuführen. Dies ist offensichtlich der Hinderungsgrund, warum bisher nur bei der oralen Anwendung eine völlig unzureichende Resorption und damit eine einhergehende nur sehr geringe pharmakologische Wirkung erfolgt.

- 20 Es ist zu vermuten, daß offensichtlich alle Wirkstoffe, die als funktionelle Gruppe ein Amidin aufweisen, eine ungenügende Resorption bei der oralen Anwendung zeigen.
- Ausgehend hiervon ist es die Aufgabe der vorliegenden Erfindung, eine pharmazeutische Zubereitung vorzuschlagen, die eine pharmazeutisch wirksame Amidin-Gruppe enthält, welche oral angewendet werden kann.
- Diese Aufgabe wird durch eine pharmazeutische Zubereitung mit den kennzeichnenden Merkmalen des Patentanspruchs 1 gelöst. Die Unteransprüche geben vorteilhafte Weiterbildungen an.

5

Erfindungsgemäß wird demnach vorgeschlagen, daß die pharmazeutische Zubereitung den pharmazeutischen Wirkstoff, der mindestens eine Amidin wirksame funktionelle Gruppe enthält in Form mindestens einer Verbindung der folgenden Formeln:

N-OH

C, NH<sub>2</sub>

Amidoxim

NH<sub>2</sub>

Amidoximester

NH<sub>2</sub>

15

C, N, O, C, O

Amidoximester

NH<sub>2</sub>

1,2,4 Oxadiazol

30

35

einzusetzen, wobei  $R_7$  ein Alkylrest und/oder ein Arylrest ist. Amidoxime, Amidoximester und 1, 2, 4

Oxadiazole werden nun oral resorbiert und durch Esterasen und N-Reduktion wieder in die eigentlichen Wirkformen, die Amidine zurückverwandelt ("pro-drug"-Prinzip). Somit liegt für die orale Anwendung für Amidine eine optimale Arzneiform vor, die für die 5 verschiedensten Indikationen einsetzbar ist. Besondere Bedeutung erlangt die vorgeschlagene pharmazeutische Zubereitung dadurch, daß die funktionelle Gruppe Amidin wesentlicher Bestandteil von verschiedenen wichtigen Wirkstoffen für verschiedene Anwendungsge-10 biete ist. Die Amidin-Gruppe ist u.a. Bestandteil der folgenden Wirkstoffe bzw. Wirkstoffklasse: Pentamidin, Diminazen, Isometamidium und Thrombininhibitoren. Wirkstoffe, die eine wirksame Amidin-Gruppe enthalten, können u.a. für die folgenden Anwendungen 15 eingesetzt werden:

- Prophylaxe und Therapie der viszeralen Leishmaniose und der kutanen Leishmamiose
- Prophylaxe und Therapie der Trypanosomiasis (afrikanische Schlafkrankheit,
  - Prophylaxe und Therapie der durch Pneumocystis carinii verursachten Pneumonie (PCP).
  - Hemmung von Proteasen, Thombininhibitoren, Fibrinogen-Rezeptor-Antagonisten, Plättchen-Aggregationshemmer
    - Hemmung des Wachstums von malignen Tumoren (Krebschemotherapie)
    - Blutdrucksenkung
- N-Methyl-D-Aspartat Rezeptor-Antagonisten und damit
   Neuroprotektion.

WO 95/01168 PCT/DE94/00756

7

Die ausgezeichnete Resorbierbarkeit der abgewandelten Amidinfunktionen im Magen-Darmtrakt ist offensichtlich auf die stark verminderte Basizität und erhöhter Lipophilie der Wirkstoffmoleküle zurückzuführen. Wie bereits ausgeführt, ist für einen therapeutischen Ef-5 fekt eines Wirkstoffes nach oraler Gabe die Aufnahme aus dem Magen-Darm-Trakt von Bedeutung, diese steht im engen Zusammenhang mit der Acidität bzw. Basizität des Wirkstoffes. Mit der chemischen Abwandlung der Amidinfunktion bis hin zum Amidoximester bzw. Oxadia-10 zol wird jedoch die Basizität in einem sehr hohen Maße verringert. Der pK\_-Wert von Amidin, der bei 11 liegt, sinkt bis zum Amidoximester bzw. Oxadiazol auf Werte unter 5. Der Prozentanteil der freien Base bei pH 7,4 steigt damit vom Amidin von Null bis zum Ami-15 doximester bzw. Oxadiazol auf 100. Im Darm, dem Hauptresorptionsort für Wirkstoffe, liegt somit das Amidoxim bzw. der Amidoximester bzw. das Oxadiazol nahezu vollständig in Form der freien Base vor. Par-20 allel zur Abnahme der Basizität nimmt durch die vorgenommene Abwandlung der Amidinfunktion die Lipophilie der entsprechenden Wirkstoffe zu. Die erfindungsgemäß vorgeschlagenen pharmazeutischen Zubereitungen mit der abgewandelten Amidinfunktion weisen somit eine hervorragende orale Resorbierbarkeit auf und 25 erhöhen damit deutlich die pharmakologische Wirkung des Amidins. Die vorgeschlagenen Wirkstoffe sind nicht nur im Magen und/oder Darm resorbierbar, sondern sind auch in der Lage, die Blut-/Hirnschranke zu 30 überwinden. Es ist daher ausreichend, wenn der Wirkstoff mindestens eine wirksame Amidingruppe in der vorgeschlagenen Form enthält. Die Erfindung umfaßt\_ grundsätzlich alle Wirkstoffe, die mindestens eine Amidingruppe aufweisen.

Der Wirkstoff kann demnach mehrere Amidingruppen (z.B. zwei bei Pentamidin) enthalten, wobei dann mindestens eine dieser Gruppen in der vorstehend beschriebenen Art-modifiziert ist. Genauso können auch Mischungen von Wirkstoffen eingesetzt werden, sofern mindestens ein Wirkstoff eine Amidingruppe aufweist.

Bevorzugt ist der Wirkstoff ausgewählt aus: Pentamidin, Diminazen, Isometamidium oder Thrombininhibitoren.

Besonders bevorzugt ist es, wenn die pharmazeutische Zubereitung einen Wirkstoff aufweist, der durch die nachfolgende allg. Formel 1 wiedergegeben ist.

15

20

5

10

$$R_1 \xrightarrow{R_3} X - (CH_2)_n - Y \xrightarrow{R_4} R_8$$

$$R_2 \xrightarrow{R_3} R_8$$
(Formel I)\_

In der Formel I sind R<sub>1</sub> und R<sub>6</sub> gleich oder verschieden, jedoch mit der Maßgabe, daß R<sub>1</sub> und R<sub>6</sub> nicht gleichzeitig eine Amidingruppe sind und bedeuten die Gruppierungen:

3

3

und/oder

5

10

25

30

wobei R<sub>7</sub> Wasserstoff, ein Alkylrest und/oder ein

Arylrest ist und deren Salze. Desweiteren sind in der
Formel I R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub> und R<sub>5</sub> gleich oder verschieden und
bedeuten Wasserstoff, eine -NO<sub>2</sub>-Gruppe, Halogene
und/oder eine OR<sub>8</sub>-Gruppierung, wobei R<sub>8</sub> Wasserstoff
und/oder eine Alkylgruppe sein kann. X und Y, die
gleich oder verschieden sein können, stehen in der
Formel I für Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel,
während n eine ganze Zahl zwischen O und 8 bedeutet.

Überraschend konnte festgestellt werden, daß die zuvor genannte und den in Formel I wiedergegebenen Wirkstoff enthaltende erfindungsgemäße pharmazeutische Zubereitung ausgezeichnete prophylaktische und therapeutische Eigenschaften besitzt, wenn die erfindungsgemäße Zubereitung zur Prophylaxe und/oder Therapie von Pneumocyctis carinii Pneumonie eingesetzt wird. Insbesondere zeigte sich, daß der in Formel I wiedergegebene Wirkstoff nicht die eingangs in Verbindung mit dem bekannten Pentamidin-Isethionat beschriebenen Nachteile aufweist, so zum Beispiel auch

10

30

35

dann keine Gewebenekrosen und Hypotensionen hervorruft, wenn die erfindungsgemäße pharmazeutische Zubereitung, die den in Formel I wiedergegebenen Wirkstoff aufweist, anders als durch Vernebelung appliziert wird. Eine derartige orale Applikation weist
darüber hinaus noch den Vorteil auf, daß der in der
erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zubereitung enthaltene Wirkstoff besonders einfach und reproduzierbar dosiert werden kann, so daß dementsprechend auch
die Prophylaxe und/oder Therapie bei Verwendung der
erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zubereitung erheblich verbessert ist. Eine vergleichbare Wirkung besitzen auch Salze des Wirkstoffes gemäß Formel I.

Eine weitere besonders vorteilhafte Ausführung der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zubereitung sieht vor, daß die erfindungsgemäße Zubereitung einen Wirkstoff aufweist, wie dieser vorstehend durch die allgemeine Formel I wiedergegeben ist, wobei bei dieser Ausführungsform nicht gleichzeitig R<sub>1</sub> und R<sub>6</sub> gleich oder verschieden sind und die Gruppierungen

bedeuten, wenn n = 5 ist und  $R_2$  und  $R_5$  Wasserstoff und wenn X und Y gleich sind und Sauerstoff bedeuten.

Eine derartige Ausführungsform der erfindungsgemäßen Zubereitung zeichnet sich insbesondere dadurch aus, daß sie im Vergleich zum Pentamidin-Diisethionat eine größere Lipophilie und eine geringere Basizität besitzt, und somit oral resorbierbar und ZNS-gängig ist, was die Möglichkeit der Therapie und/oder Prophylaxe wesentlich verbessert.

5

Eine weitere, ebenfalls vorteilhafte Ausführungsform der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zubereitung weist einen Wirkstoff auf, bei dem in der Formel I  $R_{\rm I}$  und  $R_{\rm G}$  gleich oder verschieden sind und die Gruppierung

15

10

oder

20

25

bedeuten, wobei  $R_7$  Wasserstoff, ein Alkylrest und/oder ein Arylrest ist, und deren Salze.

30

Insbesondere dann, wenn der in Formel I wiedergegebene Wirkstoff, der in der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zubereitung enthalten ist, einen chemischen Aufbau aufweist, bei dem  $R_7$  in den allgemeinen Formeln

20

25

eine C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkylgruppe, insbesondere eine Methylgruppe, oder ein C<sub>12</sub>-C<sub>18</sub>-Alkylrest bedeutet, ist die pharmazeutische Wirksamkeit einer derartigen Zubereitung nochmals weiter verbessert, so daß dementsprechend die Konzentration des Wirkstoffes in der pharmazeuti-

die Konzentration des Wirkstoffes in der pharmazeutischen Zubereitung reduziert oder die täglich zu applizierende Dosierung verringert werden kann.

Wie bereits vorstehend in Verbindung mit der erfindungsgemäßen Zubereitung dargelegt ist, können in der Formel I  $R_1$  und  $R_6$  gleich oder verschieden sein. Insbesondere dann, wenn  $R_1$  und  $R_6$  in der wiedergegebenen Formel I gleich sind, läßt sich ein derartig aufgebauter Wirkstoff besonders einfach synthetisieren, da hierbei eine aufwendige Isolierung eines derartigen Wirkstoffes im Anschluß an die Synthese entfallen kann.

Wie bereits eingangs ausgeführt ist, kann in der allgemeinen Formel I n eine ganze Zahl zwischen O und 8
bedeuten. Vorzugsweis weist jedoch die erfindungsgemäße Zubereitung einen Aufbau auf, bei dem n für eine
ganze Zahl zwischen 2 und 6 steht.

10

15

20

25

30

Eine weitere, vorteilhafte Weiterbildung der erfindungsgemäßen Zubereitung, die sich durch eine sehr hohe pharmazeutische Wirksamkeit und eine einfache Synthesemöglichkeit des Wirkstoffes der allgemeinen Formel I auszeichnet, sieht vor, daß in der Formel I  $R_2$ ,  $R_3$ ,  $R_4$  und/oder  $R_5$  eine OCH3-Gruppe bedeuten.

Die Konzentration des Wirkstoffes in den erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zubereitungen ist abhängig
von dem jeweiligen Anwendungsfall sowie der täglichen
Dosierung. Vorzugsweise weist die erfindungsgemäße
Zubereitung den Wirkstoff gemäß Formel I in einer
Konzentration zwischen 0,01 Gew. und 50 Gew. auf,
insbesondere in einer Konzentration zwischen 1 Gew. und 20 Gew. und 20 Gew.

Vorstehend ist im Zusammenhang mit der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zubereitung stets die Rede davon gewesen, daß die erfindungsgemäße Zubereitung den Wirkstoff enthält. Selbstverständlich ist es jedoch auch möglich, hier ein Gemisch von Wirkstoffen vorzusehen.

Bei der erfindungsgemäßen oralen Anwendung wird nun in besonderem Maße sichergestellt, daß der Wirkstoff reproduzierbar dosiert werden kann, was einen entscheidenden Einfluß auf die Therapie und Prophylaxe bei der Behandlung von Pneumocyctis carinii Pneumonie besitzt. Ferner ist durch die orale Anwendung sichergestellt, daß auch schwere Verlaufsformen mit extrapulmonarer Manifestation, die sich nicht oder nur schwer per Aerosol behandeln lassen, einer Therapie zugeführt werden können.

10

Überraschend konnte desweiteren festgestellt werden, daß die erfindungsgemäße pharmazeutische Zubereitung nicht nur zur Prophylaxe und/oder zur Therapie von Pneumocyctis carinii Pneumonie, sondern auch zur Prophylaxe und/oder zur Therapie von tierischen oder menschlichen Trypanosomeninfektionen und/oder von Leishmaniose eingesetzt werden kann. Auch hierbei bietet sich eine orale Applikation der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zubereitung an, wobei bei dieser oralen Applikation überraschenderweise nicht die Nebenwirkungen auftreten, wie diese eingangs unter Hinweis auf das Pentamidin-Isethionat beschrieben sind.

Diese zuvor beschriebene hohe Wirksamkeit der erfin-15 1 dungsgemäßen Zubereitung wird darauf zurückgeführt, daß der in der Formel I wiedergegebene Wirkstoff aufgrund seiner geringeren Basizität und höheren Lipophilie im Vergleich zum Pentamidin-Diisethionat bei der oralen Applikation im Laufe der Magen-Darm-Passa-20 ge im hohen Maße resorbiert wird. Während oder nach erfolgter Resorption findet im Körper eine Metabolisierung hin zum entsprechenden Diamidin bzw. Diamidinderivat statt, das aufgrund seiner Hydrophilie bei einer oralen Applikation nicht oder nur geringfügig 25 im Magen-Darm-Trakt resorbiert würde, andererseits aber die erwünschte pharmazeutische Wirksamkeit besitzt.

Die zuvor kurz beschriebene und in vivo ablaufende Metabolisierung der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zubereitung läßt sich schematisch durch das nachfolgend wiedergegebene Schema am Beispiel von Ausführungsvarianten der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zubereitung wi dergeben.

Eine besonders geeignete Ausführungsform der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zubereitung weist einen Wirkstoff auf, wie dieser durch die nachfolgend wiedergegebenen Formel II, III oder IV charakterisiert ist.

HO -N 
$$C - CH_2 - C - CH_3 - CH_3$$
 (II)

10

15

20

35

Diese speziellen Ausführungsformen der erfindungsgemäßen Zubereitung, die die Wirkstoffe gemäß der vorstehenden Formeln II bis IV aufweisen, können mit hervorragendem Erfolg oral bei der Behandlung und/oder Prophylaxe von Pneumocyctis carinii Pneumonie und/oder Leishmaniose, Trypanosomeninfektionen und/oder als Cytostatika eingesetzt werden.

Grundsätzlich ist zu dem in der erfindungsgemäßen Zubereitung enthaltenen Wirkstoff, z.B. der durch die allgemeinen Formeln I bis IV wiedergegeben ist, anzumerken, daß die verbesserte pharmazeutische Wirkung der beanspruchten erfindungsgemäßen Zubereitung u.a. mit darauf zurückgeführt wird, daß die erfindungsgemäße Zubereitung offensichtlich in der Lage ist, die Blut-Hirn-Schranke zu überwinden. Dies wiederum bewirkt, daß mit der erfindungsgemäßen Zubereitung, insbesondere auch mit der zuvor beschriebenen Ausführungsform, die einen Wirkstoff gemäß der Formeln II bis IV beinhaltet, auch Erreger erfolgreich bekämpft werden können, die das zentrale Nervensystem des Patienten befallen haben, was mit dem bekannten Pentamidin-Isethionat nicht möglich ist.

Somit steht durch die erfindungsgemäße pharmazeutische Zubereitung ein wirksames Mittel zur Behandlung
zentralnervöser Verlaufsformen von Trypanosomeninfektionen zur Verfügung, das nicht die hohe Toxizität
der bisher hier eingesetzten arsenhaltigen Therapeutika besitzt.

Die orale Darreichungsform kann als flüssige, halbfeste oder feste Zubereitung, insbesondere als Tablette, Dragee, Pellets oder Mikrokapseln, aufgemacht sein. Hierbei werden für solche Ausführungsf rmen,

PCT/DE94/00756

bei denen flüssige Zubereitungen eingesetzt werden, der Wirkstoff bzw. das Wirkstoffgemisch in einem geeigneten, nicht toxischen Lösungsmittel, wie beispielsweise Wasser, einwertige Alkohole, insbesondere Ethanole, mehrwertige Alkohole, insbesondere Glycerin und/oder Propandiol, Polyglykole, insbesondere Polyethylenglykole und/oder Miglyol, Glycerinformal, Dimethylisosorbit, natürliche und/oder synthetische Öle und/oder Ester aufgenommen.

10

15

20

25

5

Für die Herstellung von halbfesten oder festen Zubereitungen gelangen die üblichen Grundmassen, wie beispielsweise Bentonit, Veegum, Guarmehl und/oder Cellulosederivate, insbesondere Methylcellulose und/oder Carboxymethylcellulose, sowie Polymere aus Vinylalkohole und/oder Vinylpyrrolidone, Alginate, Pektine, Polyacrylate, feste und/oder flüssige Polyethylglykole, Paraffine, Fettalkole, Vaseline und/oder Wachse, Fettsäuren und/oder Fettsäureester zur Anwendung. Desweiteren können in festen Zubereitungen die an sich bekannten Streckmittel, wie beispielsweise kolloidale Kieselsäure, Talkum, Milchzucker, Stärkepulver, Zucker, Gelatine, Metalloxide und/oder Metallsalze enthalten sein. Als weitere Zusatzstoffe bieten sich Stabilisatoren, Emulgatoren, Dispergatoren sowie Konservierungsstoffe an.

Vorteilhafte Weiterbildungen der erfindungsgemäßen Zubereitung sind in den Unteransprüchen angegeben.

30

Die erfindungsgemäß Zubereitung wird nachfolgend anhand von Ausführungsbeispielen näher erläutert.

#### Ausführungsbeispiel 1

15

20

25

1 g 4,4'-Pentamethylendioxydibenzamidoxim wurden langsam mit ca. 10 ml frisch destilliertem Acetanhydrid versetzt und eine Stunde lang bei Raumtemperatur rühren gelassen. Zum Ende der Reaktion wurde das überschüssige Acetanhydrid mit Wasser hydrolisiert. Der entstandene Niederschlag wurde abgefrittet und mit 5 ml 3n Ammoniaklösung gewaschen. Der so behandelte Niederschlag wurde so lange mit demineralisiertem Wasser gewaschen, bis keine Ammoniakgeruch mehr wahrnehmbar war. Abschließend wurde der Niederschlag 1 Stunde lang bei 100° C im Trockenschrank getrocknet und aus Acetonitril umkristrallisiert.

Ausbeute:

590 mg (48% der theoret. Ausbeu-

30

te), feine farblose Nadeln

Schmp.:

152° C

IR-Daten KBr-:

- 3500 (NH), 1752 (COOR), 1620

Preßling) in cm-1

(C=N)

1,61 l (quint, 2H, -CH<sub>2</sub>-); 1,81 H-NMR-Daten: (quint, 4H, 2-CH<sub>2</sub>-); 2,15 (s,6H, 400 MHZ-Spektrum 2 -CO-CH<sub>3</sub>), 4,05 (t, 4H, 2 CH<sub>2</sub>-( $[D_6]$ -DMSO) in ppm 0); 6,7 (s, 4H, 2  $HN_2$ ); 7,34 (mc, AA' BB', 8 H, Aromaten-H)  $21,47 (-CO-CH_3); 23,77 (-CH_2-);$ 13C-NMR-Daten: 29,94 (-CH<sub>2</sub>-); 69,13 (-O-CH<sub>2</sub>);, 400 MHZ-Spektrum 115,71 (c-3 c-3'); 125,18  $([D_6]-DMSO)$  in ppm (-C=N-); 129,72 (c-2, c-2');157,69 (C-4); 161,95 (C-1); 10 170,15 (-O-CO-CH<sub>3</sub>) Ber. C 60,52% H 6,18% N 12,27% C23H28O6N4 (456,45) Gef. C 60,58% H 6,15% N 12,65%

#### 15 Ausführungsbeispiel 2

20 
$$H_3C^{-C} = N^{-C} - (CH_3)_5 - O - (CH_3)_5 -$$

1 g 4,4'-Pentamythylendioxydibenzamidoxim wurden mit
10 ml frisch destilliertem Acetanhydrid versetzt und
5 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen
und der Hydrolyse des überschüssigen Acetanhydrids
wurde ein schwach gelb gefärbtes Rohprodukt erhalten,
das säulenchromatographisch (Kieselgel 60 - CHCl<sub>3</sub>/
MeOH (V:V, 9:1) gereinigt und anschließend aus absolutem Ethanol umkristallisiert wurde.

Ausbeute: 677 mg (60% der theroret. Ausbeute), feine farblose Nadeln Schmp.: 137° C IR-Daten (KBr-: 1620 (C=N), 1275 (C-O-C) 5 Preßling) in cm-1 H-NMR-Daten: 1,69 (quint, 2H, -CH<sub>2</sub>-); 1,90 400 MHZ-Spektrum (quint, 4H, -CH<sub>2</sub>-); 2,63 (s, (CDC13) in ppm 6H,  $-CH_3$ ), 4,06 (t, 4H,  $-O-CH_2-$ ), 7,48 (mc, AA' BB', 8 Aromaten H) 10 13C-NMR-Daten: 12,31 (-CH<sub>3</sub>); 22,65 (-CH<sub>2</sub>); 28,37 400 MHZ-Spektrum (-CH<sub>2</sub>); 67,78 (-OCH<sub>2</sub>-) 114,69 (CDCl<sub>3</sub>) in ppm C-3, C-3'); 119,11 (-C=N-); 128,88 (C-2, C-2'); 161,30 (C-4); 168,4 (C-1); 15 176,18' (CH<sub>3</sub>-CNO) C23H24O4N4 Ber. C 65,70% H 5,75% N 13,32% Gef. C 65,91% H: 5,72% N 13,71%

20

25

#### Ausführungsbeispiel 3

10

15

1 g Diacetyl-4,4'-Pentamethylendioxyddibenzamidoxim wurden in 100 ml eines Lösungsmittelgemisches, bestehend aus Chloroform-Methanol im Volumenverhältnis 9:1, gelöst und mit 5 g Schweinepankreas-Lipase (PPL) (Fa. Sigma Typ crude) versetzt und bei Raumtemperatur rühren gelassen. Die Reaktion wurde dünnschichtchromatographisch (Kieselgel -CHCl3/MeOH (9:1)) verfolgt und abgebrochen, sobald sich Pentamethylendioxydibenzamidoxim gebildet hatte. Hiernach wurde die Lipase abfiltriert und das klare Filtrat mit Oxalsäure gesättigt und mit dem drefachen Volumen Ether versetzt. Der Ansatz wurde über Nacht im Kühlschrank stehen gelassen. Das ausgefallene Produkt wurde in Chloroform/Methanol (V:V 9:1) gelöst und säulenchromatographisch (Kieselgel, Chloroform/Methanol (V:V - 9:1) gereinigt.

```
40 mg (4,4% der theoret. Ausbeute)
         Ausbeute:
                           110° C
         Schmp.:
20
         IR-Daten(KBr-: 3510 (NH), 3375 (NH), 3200 (OH), 1750
                           (CH<sub>3</sub>-COOR), 1670 (C=N-OH), 1620
         PreBling)
                           (C=N-O-COCH_3)
         in cm-1
                                 1,60 (quint, 2H; CH<sub>2</sub>), 1,82
         H-NMR-Daten:
                                 (quint, 4 H, CH<sub>2</sub>), 2,15 (s,
         ([D_6]-DMSO) in ppm
25
                                 3 H, -COCH<sub>3</sub>); 4,06 (t, 4 H,
                                 -O-CH_2-); 6,65 (s, 2 H, NH<sub>2</sub>);
                                 6,71 (s, 2 H, NH_2); 7,32
                                 (mc, AA'BB', 4 H, Aromaten H),
                                 7,34 (mc, AA'BB', 4 H, Aromaten
30
                                 H); 10-12 (bs, 1 H, OH)
                                 19,90 (CH_3-); 22,18 (-CH_2-);
         13C-NMR-Daten:
                                 28,23, (-CH_2-); 67,54 (-O-CH_2-);
          ([D_6]-DMSO) in ppm
                                 67,62 (-O-CH<sub>2</sub>-); 114,13 (C3',
```

C3''); 114,32 (C3, C3'), 122,31 (C=N-OH); 122,59 (C=N-OCOR); 127,86 (C2', C2''); 128,13 (C2, C2'); 156,10 (C4); 160 (C4'); 160,51 (C1); 162,57 (C1'); 168,56 (O-COCH<sub>3</sub>)

 $C_{21}H_{26}O_5N_4(414,45)$ :

Ber. C 60,85% H 6,27% N 13,51 . Gef. C 60,51% H 6,20% N 13,91%

Aufgrund der zuvor wiedergegebenen Analysedaten läßt sich feststellen, daß die nach den Ausführungsbeispielen 1 bis 3 hergestellten Produkte einen chemischen Aufbau aufweisen, wie dieser vorstehend durch die Formel A, die Formel B und die Formel C wiedergegeben ist.

Zum Nachweis der pharmazeutischen Wirksamkeit wurden die vorstehend beschriebenen Produkte bezüglich ihrer Wirkung gegenüber Pneumocyctis carinii untersucht.

20

25

30

Hierzu wurden weibliche Spraque-Dawley Ratten mit einem Durchschnittsgewicht von 200 bis 220 g 8 Wochen lang medikiertes Trinkwasser, das 1,5 mg Dexamethason und 10 mg Ofloxazin pro Liter enthielt, verabreicht. Am Ende dieser Prämedikation wurde bei einem Teil der Tiere eine Bronchiallavage unter Nembutalnarkose vorgenommen, um festzustellen, ob eine Infektion mit Pneumocyctis carinii vorlag. Hierzu wurden das Lavagematerial bei 3.000 U/min. zentrifugiert. 10 µl des resuspendierten Pelltes wurden auf einen Objektträger aufgetropft und an der Luft trocknen gelassen. Die so vorbereiteten Präparate wurden einer Giemsa-Schnellfärbung unterworfen und mikroskopisch untersucht. Als eine Infektion mit Pneumocyctis carinii festgestellt

wurde, konnte mit der Wirkstofftestung begonnen werden.

Die Tiere wurden 10 Tage lang mit den zu testenden Wirkstoffen behandelt. Am Ende dieser Testzeit wurde 5 bei den Tieren eine Bronchiallavage unter Nembutalnarkose vorgenommen. Diese Lavageflüssigkeit wurde mit Hilfe des Pneumocyctis-Direktnachweis-Tests der Firma Progen (Progen Biotechnik GmbH, Heidelberg) aufgearbeitet. Bei diesem Test reagieren fluoreszei-10 nisothiocyanatmarkierte monoklonale Antikörper mit Pneumocyctis carinii in verschiedenen Entwicklungsstadien und lassen sich so im Fluoreszenzmikroskop sichtbar machen. Entsprechend einer Bewertungsskala, die in sechs Abstufungen von 0 bis 100 reicht, wurde 15 mikroskopisch der Grad der Infektion der jeweiligen Lavageflüssigkeit bestimmt.

In der Tabelle 1 ist das Ergebnis der Verbindung 1

(Ausführungsbeispiel 1, Formel A) im Vergleich zu dem bekannten Pentamidin-Isethionat dargestellt.

#### Tabelle 1

25 Auswertung der Testung auf Wirksamkeit gegen Pneumocyctis carinii

```
Nr. d.getest. Tier- mikroskop. Auswertung
Subst. anzahl

1 9 ++, ++, +, +-, +-, +-, +-, (+)
2 11 -, (+), ++, +, ++, +, (+), +-, +,
++, +-
3 10 +, ++, +-, +-, +, ++, +++,
+++, ++
```

1 = Diacetyl-4,4'-Pentamethylendioxidbenzamidoxim; 20 mg/kg - oral (vorgelöst in 5%igem DMSO und mit 0,04- iger Tylose aufgefüllt; Formel A, Ausführungsbeispiel 1).

2=Pentamidin-Isethionat in Aqua dest.; 20 mg/kg - i.m.
3= dto. ; 40 mg/kg - i.m.
4= dto. ; 20 mg/kg - oral
5= dto. ; 40 mg/kg - oral

6=unbehandelte Tiere, immunsupprimiert durch Dexamethason-Prämedikation 7=unbehandelte Tiere, nicht immunsupprimiert

#### Bewertungsschema:

	+++	=	100 Infektion
25	++	=	75
	+	=	50
	+-	•	25
	(+)	=	10
	-	=	0

30

20

	Nr. d. gest.	Tier	Mittel-	Standard-	Reduktion	
	Subst.	Anzahl	wert	abw.	(in %)	
	1	9	40	24	44,6	
	2	11	45	25	37,7	
35	3	10	60	29	Ì6.9	

PCT/DE94/00756

26

4	-11	82	30	
5	11	66	17	8,7
6	19	72	19	
-	10	2	A	

5

10

WO 95/01168

Wie aus der Tabelle 1 zu ersehen ist, zeigt die Verbindung 1 eine wesentlich größere Wirksamkeit gegenüber Pneumocyctis carinii als das bekannte Pentamidin-Isethionat. Besonders bemerkenswert ist, daß die Verbindung 1 bei einer oralen Applikation eine hohe Wirksamkeit besaß, während das bekannte PentamidinIsethionat nur bei einer parentaralen Applikation überhaupt einen therapeutischen Effekt zeigte.

Um die Wirksamkeit der vorstehend wiedergegebenen
Verbindung 1 (Ausführungsbeispiel 1, Formel A) gegenüber Typanosomeninfektionen zu belegen, wurde der
nachfolgend wiedergegebene Test durchgeführt. Hierbei
wurde die Wirksamkeit gegen die tierpathogenen Erreger Trypanosoma brucei, Trypanosoma vivax, Trypanosoma congolense und Trypanosoma evansi sowie gegen den
Erreger der menschlichen Schlafkrankheit, Trypanosoma
Rhodesiense, untersucht.

Getestet wurde in einem Mäusemodell, wobei das bekannte Pentamidin-Isethionat als Vergleichssubstanz
diente. Den mit dem jeweiligen Trypanomenstammen infizierten Tiere wurde die zu testende Substanz subcutan appliziert. Zur Kontrolle blieb die gleiche
Anzahl infizierter Tiere unbehandelt. Nach einer Beobachtung von 3 Wochen wurde die Anzahl der geheilten
Tiere, die Dosis curativa (D.C.), die Rezidivdosis
(R.D.) und die Hemmdosis (H.D.) bestimmt. In den Tabellen 2 bis 6 sind exemplarisch die Ergebnisse dieser Tests wiedergegeben, wobei weitere detaillierte

Angaben zu den eingesetzten Testmethoden ebenfalls in diesen Tabellen zu finden sind.

#### Tabelle 2

Effekt von Diacetyl-4,4'-Pentamethylendioxydibenzami-5 doxim (1) gegen Trypanosoma brucei (Stamm 8/18) in der NMRI-Maus

Versuchstier: Albinomaus (HOE; NMRKF; SPF 71),

10 KGW 17-18 g

Inokulation: 1  $\times$  10<sup>5</sup> Trypanosoman aus  $N_2$ -Stabilisat

pro Maus intraperitoneal

Behandlung: 2 x subcutan (1 h vor 1 h nach der Infek

tion)

15 Versuchsdauer: 21 Tage

	Präparat	Dosis	Überlebenszeiten Anzahl der						Effekt
	(Löslich-	mg/kg	Tage	nac	h In	fek-	Tie	re	
	keit	Base	tio	n			geh	eilt/gesa	amt
20	1	30	21	21	21	21	21	5/5	DC
	(DMSO-MEIS	- 10	21	21	21	21	21	5/5	DC
	keimöl)	3	21	21	21	21	21	5/5	DC
	<del></del>	1	10	12	20	21	21	2/5	RD
	Pentamidin	-17 (10)	21	21	21	21	21	5/5	DC
25	Isethionat	5,2 (3)	21	21	21	21	21	5/5	DC
	(A.dest.)	1.7 (1)	21	21	21	21	21	5/5	DC
	Infizierte	. 0	5	5	5	5	5	0/5	
	unbehandelt	te						•	
	Kontrollen								

30

DC = Dosis curativa

RD = Rezidivdosis

Tabelle 3

Effekt von Diacetyl-4,4'-Pentamenthylendioxydibenzamidoxim (1) gegen Trypanosoma vivax (Stamm Zaria Y58) in der NMRI-Maus

5 Versuchstier: Albinomaus (HOE; NMRKF; SPF 71),

KGW 18 - 20 g

Inokulation: 1 x 104 Trypanosoma aus N2-Stabilisat pro

Maus intraperitoneal

Behandlung: 1 x sucutan (2 Tage nach der Infektion)

10 Versuchsdauer: 25 Tage

	Präparat	Dosis	Über	rleb	ensz	eiter	1	Anzahl	der	Effekt
	(Löslich-	mg/kg	Tage	e na	ch I	nfek-	- '	Tier		
	keit	(Base)	fe)	ktio	n			geheilt	:/ges	amt
15	1	30	21	21	21	21	21	0/5		DC
	(DMSO-Meis-	- 10	15	17	17	21	21	0/5		HD
	keimöl)	٠ 3	10	10	14_	21	21	0/5	wirl	<u>kungslos</u>
	Pentamidin-	-52 (30)	21	21	21	21	21	5/5		DC
	Isethionat	•				21	21	5/5		DC
20	(A.dest.)	5,2 ( 3	20	21	21	21	21	3/5		RD
	·					21	21	0/5		HD
	Infizierte unbehandel	•	9	13	15	21	21	0/5		
	Kontrollen									
		• •					a .		an -	Uommdo-
25	DC = Dosis	curati	va -	RD .	= Re	zıaı	vao	515 - I	ער = .	nemiido-

#### Tabelle 4

sis

30

Effekt von Diacetyl-4,4'-Pentamethylendioxydibenzamidoxim (1) gegen Trypanosoma evansi (Stamm Bogor) in der NMRI-Maus

Versuchstier: Albinomaus (HOE; NMRKF; SPF 71), KGW 18 - 20 g Inokulation: 1 x 104 Trypanosomen aus N2-Stabilisat

pro Maus intraperitoneal

Behandlung: 1 x subcutan (2 Tage nach der Infektion)

versuchsdauer: 21 Tage

5

	Präparat	Dosis	Überlebenszeiten					Anzahl der	Effekt
	(Löslich-	mg/kg	Tage	nac	h I	nfe	k-	Tiere	
	keit	(Base)	tion					qeheilt/qe:	samt
	1	30	3	3	3	3	4	0/5	· HD
10	(DMSO-Meis-	10	3	4	4	4	4	0/5	HD
	keimöl	3	3_	.3	3	4	5	0/5	HD
	Pentamidin-	52 (30)	6	8	8	9	21	1/5	RD
	Isethionat	17 (10)	5	5	5	5	5	0/5	HD
15	(A.dest.)								
	Infizierte unbehandelt	0 e	2	2	2	3	4	0/5	
	Kontrollen (IK)								
20	DC = Dosis	curativ	a - R	D =	Re	zid	ivdo	sis - HD = 1	Iemmdo-

20 DC = Dosis curativa - RD = Rezidivdosis - HD = Hemmdosis

#### Tabelle 5

Effekt von Diacetyl-4,4'-Pentamethylendioxydibenzamido-25 xim (1) gegen Trypanosoma rhodesiense '3176' (berenilresistent) in der NMRI-Maus

Versuchstier: Albinomaus (HOE; NMRKF; SPF 71),

KGW 17 - 20 g

30 Inokulation: 1 x 103 Trypanosomen aus N2-Stabilisat

pro Maus intraperitoneal

Behandlung: 1 x subcutan (1 Tag nach der Infektion)

versuchsdauer: 21 Tage

35 Präparat Dosis Überlebenszeiten Anzahl der Effekt

	(Löslich- mg/	kg Tag	e nach I	nfek-	- Tie	re .	
	keit) (Ba	se) ti	on		geh	eilt/gesamt	
	1 3	0 21	21 21	21	21	5/5	DC
	(DMSO-Meis- 1	.0 18	18 20	21	21	1/5	RD
5	keimöl	3 5	14 14	14	21	1/5	RD
		1 7	7 7	7_	8	0/5	HD
	Pentamidin-52	(30) 21	21 21	21	21	5/5	DC
	Isethionat 17	(10) 21	21 21	21	21	5/5	DC
	(A.dest.) 5,2	(3) 20	21 21	21	21	4/5	RD
10	1,7	(1) 10	16 21	21	21	3/5	RD
	Infizierte	0 3	3 3.	. 4	4	0/5	
	unbehandelte					•	÷
	Kontrollen						
	(IK)						
15	DC = Dosis cur	rativa -	RD = Re	zidi	vdosis	- HD = Hemr	rgo-
	sis			•		,	
	Tabelle 6					•	
20	Effekt von Dia	_					
	xim (1) gegen	Trypano	soma com	gole	nse (L	iverpool) i	ı der
	NMRI-Maus						
	Versuchstier:			e; nm	RKF; S	PF 71),	
		KGW 18	_		- S		
25	Inokulation:					N <sub>2</sub> -Stabilisa	E
		_	s intrap				
	•			Tag	e nach	der Infekt	ion)
	versuchsdauer	: 21 Tag	e				
					_		00-1-4
30	Präparat Dos						ffekt
	•	/kg Tag		Infek			
		ase) ti				eilt/gesamt	
	•	30 9	9 9		21	0/5 wirkun	_
	•		21 21		21	0/5 wirkun	-
35	keimöl)	3 9	21 21	21	21	0/5 wirkun	deroe

WO 95/01168

5

	1 2	1 :	21_	21	21	21	0/5	wirkungslos
Pentamidin-52	(30)	21	21	21	21	21	4/5	RD
Isethopnat 17	(10)	12	21	21	21	21	0/5	RD
(A.dest.) 5.2	(3)	10	10	13	21	21	0/5	wirkungslos
Infizierte	0	13	21	21	21	21	0/5	
unbehandelte								
Kontrollen					-	-		
(IK)								•
DC = Dosis cur	rativ	a -	RD	= R	ezid	ivdos	is - H	D = Hemmdo-

DC = Dosis curativa - RD = Rezidivdosis - HD = Hemmdo-10 sis

Wie den Tabellen 2 und 6 zu entnehmen ist, zeigt die Verbindung 1 eine gute Wirksamkeit gegenüber dem Erreger Trypanosoma brucei, der als tierpathogener Erreger aufgrund seiner Verwandtschaft zu den menschenpathogenen Trypanosomen als Modell zum Studium der menschlichen Schlafkrankheit dient. Ebenfalls wirksam ist die Verbindung 1 bei Infektion mit dem menschenpathogenen Erreger Trypanosoma rhodesiense.

20

25

15

Im Vergleich zum bekannten Pentamidin-Isethionat wurde allerdings eine geringfügige schwächere Wirksamkeit der Verbindung 1 gegenüber Trypanosma brucei und Trypanosoma rhodesiense festgestellt. Nur sehr schwach wirksamer war die Verbindung 1 gegenüber Trypanosoma vivax und Trypanosoma evansi. Bei Infektionen mit Trypanosoma congolense war die Verbindung 1 wirkungslos.

Die Ergebnisse der Testungen zeigen, daß das durch die neuartige pharmazeutische Formulierung gezeigte Wirkungsspektrum identisch ist mit dem von Pentamidin-Diisethionat. Sie zeigt sich bei einigen Trypanosomenspecies etwas schwächer wirksam. Trotzdem stellte die neuartige Zuber itung eine deutliche Ver-

10

15

20

25

30

besserung bestehender Therapiemöglichkeiten dar, da anders als beim Pentamidin-Diisethionat, dieses Medikament nicht parenteral appliziert werden muß. Wegen des Wegfalls der durch die Applikationsform bedingten Nebenwirkungen, besitzt die neuartige pharmazeutische Zubereitung den Vorteil, daß erstmals auch in Gebieten mit schlechter medizinischer Versorgung flächendeckend, Therapie und Prophylaxe gegen Trypanosomeninfektionen betrieben werden kann. Zusätzlich besteht die Möglichkeit, Patienten zu behandeln, die eine zentralnervöse Manifestation einer Trypanosomeninfektion zeigen, ohne die gravierenden, teilweise tödlich verlaufenden, Nebenwirkungen der bisher hier eingesetzten arsenhaltigen Therapeutika in Kauf zu nehmen.

Zum Nachweis der pharmazeutischen Wirksamkeit gegenüber Leishmanien wurde der nachfolgend wiedergegebene Test durchgeführt.

Der Test wurde an Goldhamstern vorgenommen, die mit Leishmania donovani infiziert wurden. Die jweils zu testenden Substanzen wurden in unterschiedlichen Dosierungen subcutan appliziert und deren Wirkamkeit der Wirksamkeit des bekannten Pentamidin-Isethionats gegenüber gestellt. Als Kontrollgruppen dienten infizierte, nicht behandelte Tiere.

Nach 8 Tagen wurde die Anzahl der Leishmanien pro Leberzellkern und Lebergewicht nach dem Modell nach Stauber et al J. Protozool. 5, 269 - 273 (1958) bestimmt. In der Tabelle 7 sind nähere Einzelheiten des Testes am Beispiel der Verbindung 1 (Formel A, Ausführungsbeispiel 1) wiedergegeben.

Tabelle 7

5 Effekt von Diacetyl-4,4'-Pentamethylendioxydibenzamidoxim (1) gegen Leishmania donovani im Goldhamster (Stauber Modell)

Versuchstier: Syrischer Goldhamster (Ivanovas, Kiss

10 legg, Allgäu) KGW 70 - 80 g

Inokulation: 1 x 10<sup>7</sup> Leishmanien (Tier intravenös

(obere Brachialvene))

Behandlung: 5 x subcutan (3 h, 1, 2, 3 und 4 Tage

nach der Infektion)

15 Versuchsdauer: 8 Tage (Tötung und Sektion der Tiere)

Präparat Dosis Anzahl Anzahl Leishmanien/Zellkern x (Löslich- mg/kg Tiere Lebergewicht (mg)

	keit	(Base)	·	<u>Ei</u>	nze	lwer	te pro	Tie	r x	(s)
20	1	25	5	0	0	0	196	412	122	(183)
	(DMSO-8	12,5	5	0	0	0	276	335	122	(168)
	Tween 80						•			
	A.dest.									

25 Pentamidin- 43 (25) 5 0 0 0 0 0 0 0 Isethionat 21,5(12,5) 5 0 0 0 0 0 0 0 A.dest.)

Infizierte 0 5 1217 1697 2214 2303 2884 2063 (633) unbehandlete

30 Kontrollen

35

(IK)

DC = Dosis curativa - RD = Rezidivdosis - HD = Hemmdosis Wie der Tabelle 7 zu entnehmen ist, zeigt die Verbindung 1 (Ausführungsbeispiel 1, Formel A) eine deutliche Wirksamkeit gegen Leishmania d novani.

### Patentansprüche

- Pharmazeutische Zubereitung zur oralen Applikation enthaltend mindestens einen Wirkstoff der mindestens eine wirksame Amidin-Gruppe aufweist und übliche Träger und Hilfsstoffe,
- dadurch gekennzeichnet, daß die Amidin-Gruppe in Form einer Verbindung vorliegt, die ausgewählt ist aus der Gruppe

- worin  $R_7$  Wasserstoff, ein Alkylrest und/oder ein Arylrest ist.
- Pharmazeutische Zubereitung nach Anspruch 1,
   d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
   daß der Wirkstoff ausgewählt ist aus der Gruppe Pentamidin, Diminazen, Isometamidium und Thrombininhibitoren
- 3. Pharmazeutische Zubereitung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Zubereitung einen Pentamidin-Wirkstoff der allgemeinen Formel I enthält,

$$R_1$$
 $X-(CH_2)_n$ 
 $Y$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
(Formel I)
 $R_2$ 

#### wobei in der Formel I

10 R<sub>1</sub> und R<sub>6</sub>

gleich oder verschieden sind und aus folgender Gruppe ausgewählt sind:

15

R7

C=N-C-C=0

NH:

NH:

N-OH:

-C, NH:

NH:

25

R<sub>7</sub> die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung besitzt;

R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub> und R<sub>5</sub> gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff, -NO<sub>2</sub>, Halogen und/
oder eine OR<sub>8</sub>-Gruppierung;

R<sub>8</sub> Wasserstoff und/oder eine Alkylgruppe; X und Y

gleich oder verschieden sind und Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel; und

5 n

eine ganze Zahl zwischen O und 8 bedeuten,

und oder deren Salze mit der Maßgabe, daß nicht gleichzeitig  $R_1$  und  $R_6$  gleich sind und die Gruppierung

15

10

bedeuten.

4. Pharmazeutische Zubereitung nach Anspruch 3
20 dadurch gekennzeichnet,
daß in der allgemeinen Formel I nicht gleichzeitig R<sub>1</sub>
und R<sub>6</sub> gleich oder verschieden sind und die Gruppierungen

25

bedeuten, wenn n = 5 ist,  $R_2$  bis  $R_3$  Wasserstoff und wenn X und Y gleich sind und Sauerstoff bedeuten.

5. Pharmazeutische Zubereitung nach den Ansprüchen 3 oder 4,

dadurch gekennzeichnet, daß in der Formel I

 $R_1$  und  $R_6$  gleich oder verschieden sind und die Gruppierung

10

5

bedeuten, wobei

15

 $R_7$  Wasserstoff, ein Alkylrest und/oder ein Arylrest ist,

und/oder deren Salze.

20

6. Pharmazeutische Zubereitung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, dad urch gekennzeichnet, daß  $R_7$  ein  $C_{12}$ - $C_{18}$ -Alkylrest ist.

25

30

- 7. Pharmazeutische Zubereitung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5 da durch gekennzeichnet, daß  $R_7$  eine  $C_1$ - $C_4$ -Alkylgruppe, insbesondere eine  $CH_3$ -Gruppe ist.
  - 8. Pharmazeutische Zubereitung nach mindestens einem der Ansprüche 3 bis 7, dadurch gekennzeichnet,

daß in der Formel I R1 und R6 gleich sind.

- 9. Pharmazeutische Zubereitung nach mindestens einem der Ansprüche 3 bis 8,
- dadurch gekennzeichnet, daß in der allgemeinen Formel In eine ganze Zahl zwischen 2 und 6 bedeutet.
- 10. Pharmazeutische Zubereitung nach mindestens

  10 einem der Ansprüche 3 bis 9,

  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,

  daß R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub> und/oder R<sub>5</sub> eine OCH<sub>3</sub>-Gruppe bedeuten.
- 11. Pharmazeutische Zubereitung nach mindestens
  einem der Ansprüche 1 bis 10,
  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
  daß die Zubereitung den Wirkstoff in einer Konzentration zwischen 0,01 Gew.% und 50 Gew.% aufweist.
- 20 12. Pharmazeutische Zubereitung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 11, dad urch gekennzeich net, daß die Zubereitung ein Gemisch von Wirkstoffen enthält.
- 13. Pharmazeutische Zubereitung nach Anspruch 12, dad urch gekennzeichnet, daß die Zubereitung ein Gemisch von Wirkstoffen der allgemeinen Formel I enthält.
- 14. Pharmazeutische Zubereitung nach mindestens einem der Ansprüche 1 13,
  d a d u r c h g e k e n n z e i c h n e t ,
  daß die Zubereitung mindestens einen Wirkstoff der nachfolgend wiedergegebenen Formeln II bis IV

30

oder ein Salz dieser Wirkstoffe enthält.

- 15. Verwendung der pharmazeutischen Zubereitung nach einem der vorangehenden Ansprüche zur Prophylaxe und/oder zur Therapie von Pneumocystis carinii Pneumonie, insbesondere auch bei schweren Verlaufsformen mit extrapulmonarer Manifestation.
- 16. Verwendung der pharmazeutischen Zubereitung35 nach einem der vorangehenden Ansprüche zur Prophylaxe

und/oder zur Therapie von tierischen oder menschlichen Trypanosomeninfektionen, insbesondere auch bei Verlaufsformen mit zentralnervöser Manifestation.

5 17. Verwendung der pharmazeutischen Zubereitung nach einem der vorangehenden Ansprüche zur Prophylaxe und/der zur Therapie von Leishmaniosen.